

№ 1669

AUTHENTICATION OF SIGNATURE OF A PERSON SIGNING ON BEHALF OF A BODY CORPORATE

I, the undersigned, **Jeffrey Cohen**, Notary, of 9 Ahad Ha'am Street, Tel Aviv, hereby certify that on 16.08.2018 there appeared before me, **Mr. Alexander Chertkov**, whose identity was proved to me by his Israeli ID No.317543213 issued in Afula on 07/06/2012, and signed of his own free will the attached document marked «A» on behalf of **Mederen Neotech Ltd.**, an Israeli corporation;

IN WITNESS whereof I hereby authenticate the signature of **Mr. Alexander Chertkov** and his authority so to sign, by my signature and seal 16.08.2018.

Certification fee: NIS. 170 + V.A.T.

Notary's Seal



אימות חתימה של אדם בשם תאגיד

ניצב בפני במשרדי 16.08.2018 אני הנ"מ ג'פרי כהן, נוטריון מרחוב אחד העם 9 בתל אביב, מאשר בזאת כי ביום מר אלכסנדר צ'רטקוב שזהותו הוכחה לי על פי ת.ז. ישראלי מס. 317543213 שניתנה בעפולה ביום 07.06.2012 "A" וחתם מרצונו החופשי בשם מדרן נאוטק בע"מ (חברה רשומה בישראל) על המסמך המצורף בזאת ומסומן באות

ולראיה הנני מאשר את חתימתו של מר אלכסנדר צ'רטקוב וסמכותו לחתום כאמור, בחתימת ידי וחתימי היום
16.08.2018

שכר אישור בסך – 170 נ"ח בתוספת מע"מ.





Mederen Neotech Ltd.

Address: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Corporation number: 515505329

www.mederen.com • info@mederen.com

УТВЕРЖДАЮ

Mederen Neotech Ltd.

Mederen Neotech Ltd.

515505329

Инструкция по применению

Коннекторы одноразовые медицинские универсальные

MEDEREN

Версия 2





Mederen Neotech Ltd.

Address: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Corporation number: 515505329

www.mederen.com • info@mederen.com

Оглавление

1 Наименование медицинского изделия	3
2 Сведения о производителе медицинского изделия	3
3 Назначение медицинского изделия, установленное производителем.....	3
4 Условия применения.....	4
5 Перечень показаний к применению, противопоказаний, возможных побочных действий	4
6 Описание, параметры и характеристики медицинского изделия	4
7 Указания по применению	11
8 Установка и способ применения	11
9 Техническое обслуживание, текущий ремонт	11
10 Комплектность.....	11
11 Упаковка.....	12
12 Маркировка	12
13 Условия эксплуатации	13
14 Транспортирование	18
15 Хранение	18
16 Гарантийные обязательства	18
17 Порядок осуществления утилизации и уничтожения медицинского изделия.....	19
18 Контактная информация.....	19





Mederen Neotech Ltd.

Address: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Corporation number: 515505329

www.mederen.com • info@mederen.com

1 Наименование медицинского изделия

Наименование медицинского изделия – Коннекторы одноразовые медицинские универсальные MEDEREN (далее – изделие, коннекторы).

1. Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 1, REF - 0615-M530-01

-Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 1 – 1 шт.;

-Инструкция по применению – 1 шт.;

-Индивидуальная упаковка.

2. Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 2, REF - 0615-M530-02

-Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 2 – 1 шт.;

-Инструкция по применению – 1 шт.;

-Индивидуальная упаковка.

3. Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 3, REF - 0615-M530-03

-Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 3 – 1 шт.;

-Инструкция по применению – 1 шт.;

-Индивидуальная упаковка.

4. Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 4, REF - 0615-M530-04

-Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 4 – 1 шт.;

-Инструкция по применению – 1 шт.;

-Индивидуальная упаковка.

2 Сведения о производителе медицинского изделия

Mederen Neotech Ltd. (Медерен Неотех Лимитед),

Address: Harakevet St. 58, Tel-Aviv-Jaffa, Israel, postal code: 6777016,

Corporation number: 515505329, www.mederen.com, info@mederen.com

(Медерен Неотех Лтд.

ул. Харакевет, 58, Тель-Авив-Яффа, 6777016, Израиль,

Тел.: 515505329, e-mail: info@mederen.com, www.mederen.com).

3 Назначение медицинского изделия, установленное производителем

Изделие используется для создания механического соединения между катетером и внешним изделием (неспециализированным). Изделие не предназначается для какого-то конкретного типа катетеров, может использоваться с катетерами для различных анатомических зон и жидкостей организма.



4 Условия применения

Изделие применяется в медицинских учреждениях.

5 Перечень показаний к применению, противопоказаний, возможных побочных действий

5.1 Показания к применению

Изделие используется при необходимости соединения различного вида трубок соответствующего диаметра между собой.

5.2 Противопоказания к применению:

– Отсутствуют.

5.3 Возможные побочные действия:

– При неправильной технике установки коннектора возможно отсоединение совместимых частей.

6 Описание, параметры и характеристики медицинского изделия

6.1 Описание изделия

Коннекторы – стерильное изделие, стерилизуемое в индивидуальной упаковке, предназначенное для однократного применения одним пациентом.

Внешний вид коннекторов представлен на рисунках 1-4.



Рисунок 1 – Внешний вид коннектора одноразового медицинского универсального, № 1



Рисунок 2 – Внешний вид коннектора одноразового медицинского универсального, № 2



Рисунок 3 – Внешний вид коннектора одноразового медицинского универсального, № 3



Рисунок 4 – Внешний вид коннектора одноразового медицинского универсального, № 4

6.1 Технические параметры и характеристики изделия

6.1.1 Технические параметры и характеристики коннекторов приведены в таблице 1.

Таблица 1 – Технические параметры и характеристики коннекторов

Вариант исполнения	Внутренний диаметр коннектора, мм		Наружный диаметр коннектора, мм		Длина коннектора, мм	Масса, г, не более
	мин. диаметр, мм	макс. диаметр, мм	мин. диаметр, мм	макс. диаметр, мм		
№1	5.8±0.2	5.8±0.2	6.9±0.2	15.1±0.2	90±2	4.3
№2	2.5±0.2	5.8±0.2	4.6±0.2	11.5±0.2	55±2	1.7
№3	2.8±0.2	2.8±0.2	4.7±0.2	7.8±0.2	46±2	0.78
№4	2.3±0.2	6.9±0.2	4.5±0.2	10.1±0.2	49±2	2.8

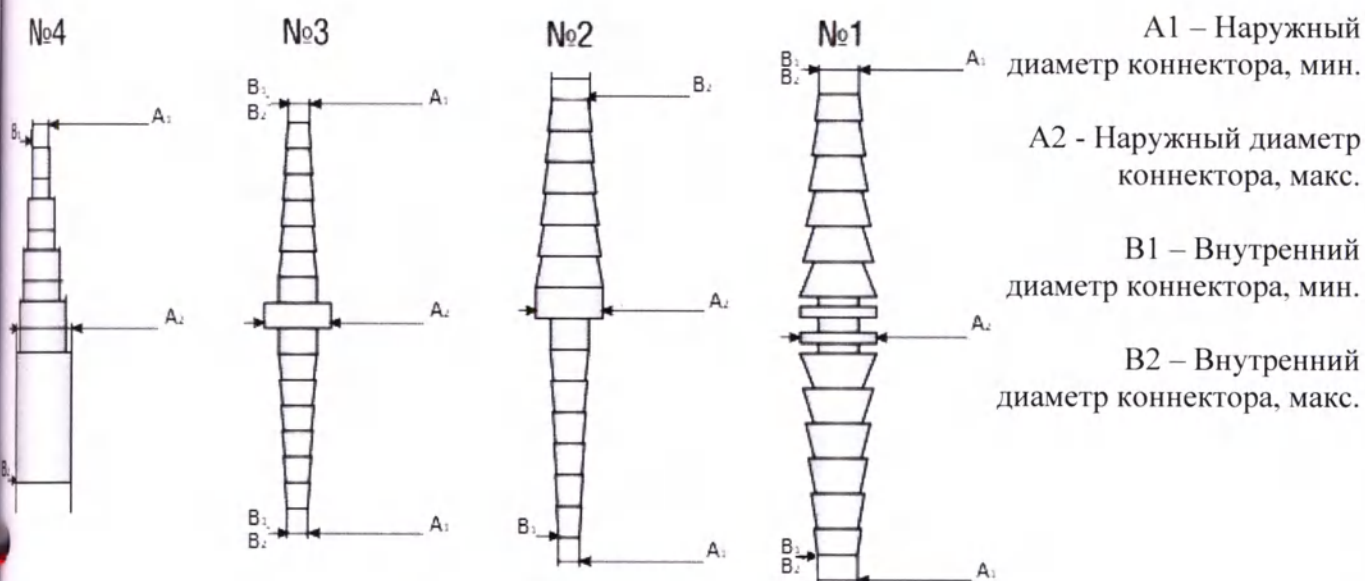


Рисунок 5 – Схематическое изображение коннекторов, с указанием обозначения технических параметров и характеристик коннекторов

Рабочие концы коннекторов имеют форму конуса с кольцевидными утолщениями различного диаметра.

Коннектор одноразовый медицинский универсальный, № 4 сделан из пластичного ПВХ и содержит указания на внутренний диаметр каждого утолщения, тем самым позволяет использовать, как и внутренний, так и наружный диаметр. Наружный диаметр используется посредством отрезания хирургическими ножницами необходимого утолщения коннектора (см. рисунок 5).

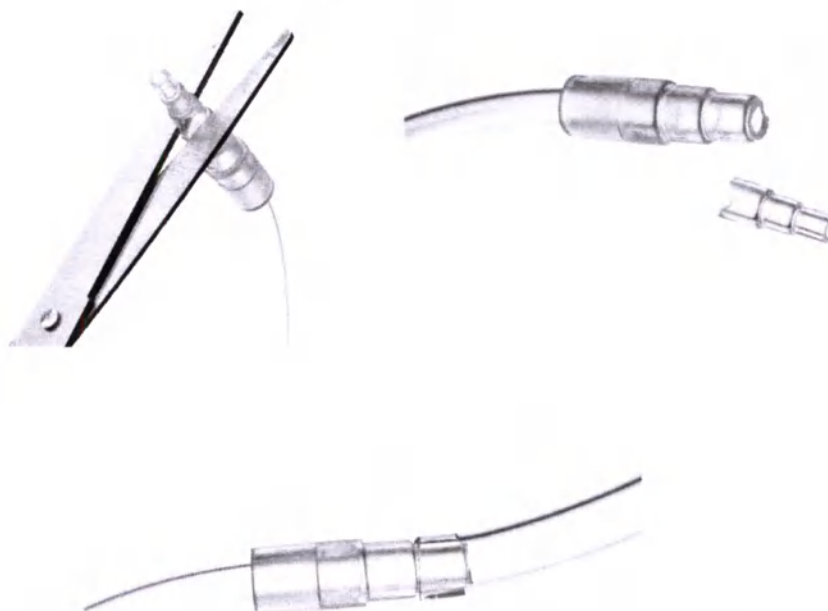


Рисунок 5 – Пример отрезания хирургическими ножницами утолщения коннектора одноразового медицинского универсального, № 4

Для обеспечения прочности, герметичности соединения коннектора с катетером (катетерами), для каждого вида коннектора соответствуют катетеры, имеющие определенные технические характеристики, такие как внутренний и наружный диаметр*.

Таблица № 2 - Технические параметры катетеров и их соответствие к коннекторам.

Вариант исполнения	Технические характеристики катетера	
	Внутренний диаметр	Наружный диаметр
№ 1	от $6,9 \pm 0,2$ мм до $15,1 \pm 0,2$ мм	-
№ 2	от $4,6 \pm 0,2$ мм до $11,5 \pm 0,2$ мм	-
№ 3	от $4,7 \pm 0,2$ мм до $6,1 \pm 0,2$ мм	-
№ 4	от $4,5 \pm 0,2$ мм до $10,1 \pm 0,2$ мм	$6,9 \pm 0,2$ мм

* параметр «наружный диаметр катетера» применим только для исполнения коннектора одноразового медицинского универсального, № 4

Варианты соединений катетеров и коннекторов смотрите на рисунках 6 - 9



Рисунок 6 – Варианты соединений катетера (катетеров) с коннектором одноразовым медицинским универсальным, № 1

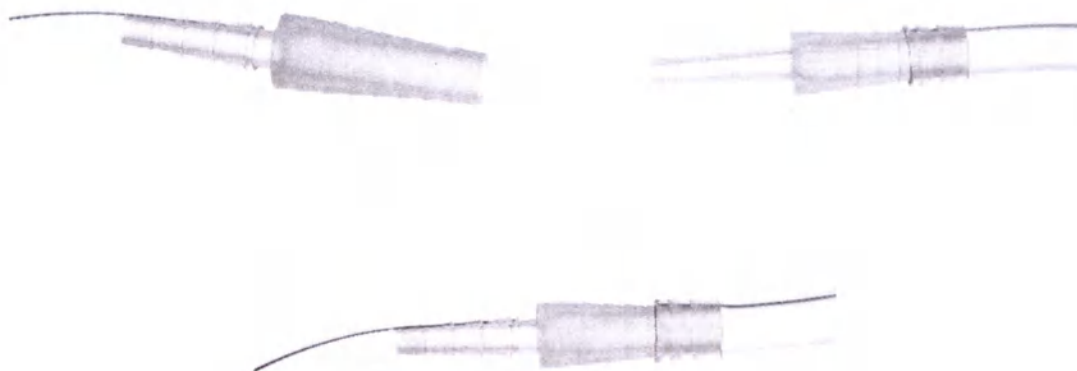


Рисунок 7 – Варианты соединений катетера (катетеров) с коннектором одноразовым медицинским универсальным, № 2

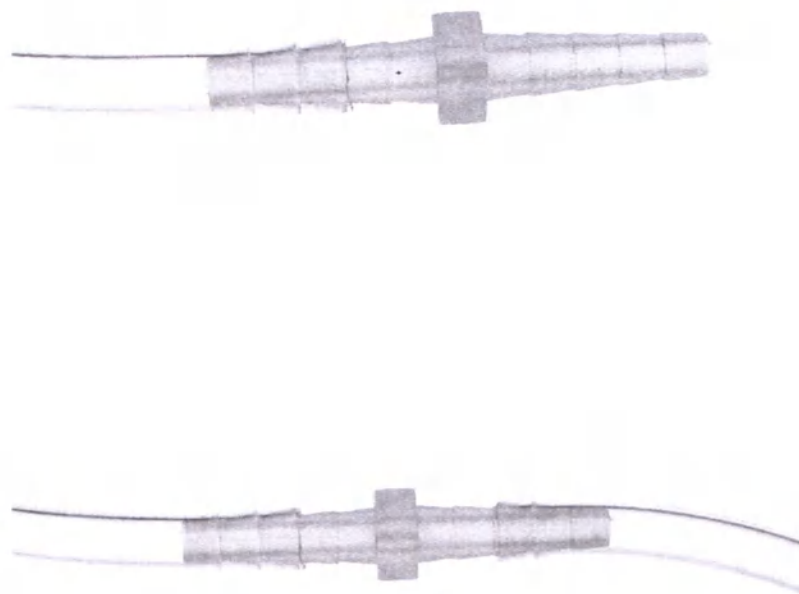


Рисунок 8 – Варианты соединений катетера (катетеров) с коннектором одноразовым медицинским универсальным, № 3

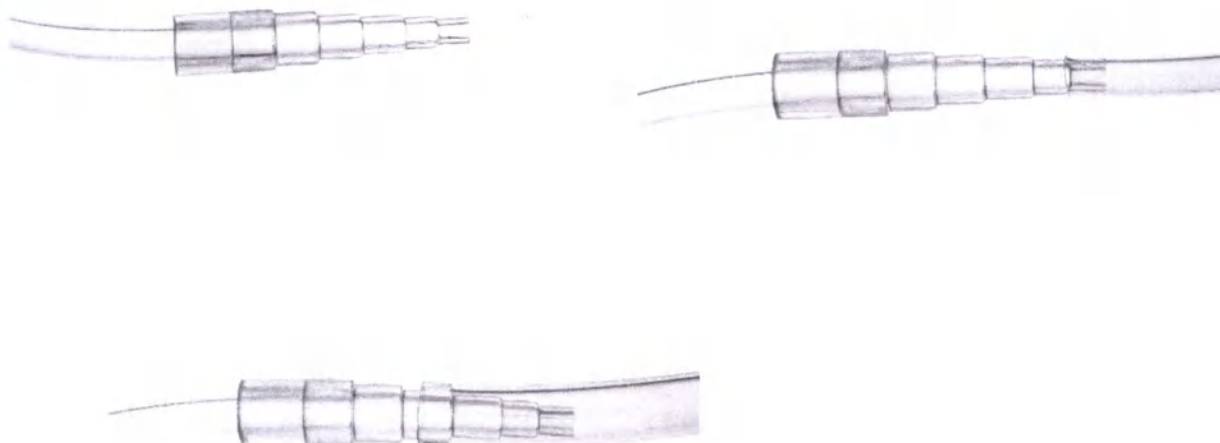


Рисунок 9 – Варианты соединений катетера (катетеров) с коннектором одноразовым медицинским универсальным, № 4

Перечень материалов составных частей, используемых при производстве коннекторов приведен в таблице 3.

Таблица 3 – Перечень материалов, используемых при производстве коннекторов

Название детали	Материал	Марка материала	Поставщик сырья
Коннектор № 1,2,3	Полипропилен	R370Y	SK Energy Co., Ltd (СК Энерджи Ко. Лтд.), Корея
Коннектор №4	Поливинилхлорид	M-3082	Shanghai hopefinder polymer Sci&Tech.Co.,Ltd, China, (Шанхай хопефиндер полимер Скай&Тех. Ко. Лтд.), Китай

6.2 Методы и условия стерилизации, сроки сохранения стерильности

Коннекторы стерилизуются газовым методом с применением этиленоксида в концентрации 820 мг/л при температуре 40-50°C, не менее 2-х часов, с последующим «карантином» 72 часа при температуре 30°C, повторной стерилизации не подлежат. Срок сохранения стерильности указан на упаковке и составляет 5 лет.

7 Указания по применению

7.1 Общие положения

7.1.1 Перед работой с изделием ознакомьтесь с инструкцией по применению.

7.1.2 Изделие предназначено для использования врачом-специалистом.

7.2 Требования безопасности

7.2.1 Изделие предназначено для однократного использования, для одного пациента. Не допускается повторное использование!

7.2.2 Вскрытие стерильной упаковки изделия производить непосредственно перед применением.

7.2.3 Не использовать, если стерильная упаковка повреждена.

7.2.4 Не используйте после срока годности.

7.2.5 При использовании изделия необходимо обязательно соблюдать правила асептики и антисептики в условиях медицинского учреждения.

8 Установка и способ применения

8.1 Подготовка к использованию

8.1.1 Провести гигиеническую антисептику рук. Надеть перчатки.

8.1.2 Проверить срок годности и герметичность упаковки, открыть упаковку и извлечь изделие.

8.2 Способ применения

8.2.1 Вскройте стерильную индивидуальную упаковку с коннектором;

8.2.2 Соедините концы катетера (ов) с трубкой требуемого диаметра с помощью коннектора.

9 Техническое обслуживание, текущий ремонт

Изделие однократного применения, техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

10 Комплектность

Комплект поставки коннекторов представлен в таблице 3.

Таблица 3 - Комплектность

Наименование	Количество, шт.
1 Коннекторы одноразовые медицинские универсальные MEDEREN	1
2 Инструкция по применению	1
3 Индивидуальная упаковка	1

11 Упаковка

Коннекторы поштучно укладываются в индивидуальную упаковку, изготовленную из полиэтилена, упаковка герметично запаивается. Габаритные размеры и масса индивидуальной упаковки:

- габаритные размеры, не более - 155×100×0,5 мм;
- масса, г, не более – 8 г.

Коннекторы в индивидуальной упаковке, в количестве не более 50 штук, укладываются в групповую упаковку, представляющую собой картонную коробку. Габаритные размеры и масса групповой упаковки:

- габаритные размеры, не более - 230x110x110 мм;
- масса, г, не более – 400 г.

Упакованные в групповую упаковку коннекторы, в количестве не более 2000 штук, укладывают в транспортную упаковку, представляющую собой коробку из трехслойного гофрированного картона (толщиной 0,4 – 1,0 мм). Габаритные размеры и масса транспортной упаковки:

- габаритные размеры, не более - 480x470x450 мм;
- масса, кг, не более – 16 кг.

12 Маркировка

12.1 Маркировка индивидуальной упаковки коннекторов, на примере индивидуальной упаковки коннектора одноразового медицинского универсального, № 1 представлена на рисунке 10



CONNECTOR UNIVERSAL

RUS Коннектор одноразовый
медицинский универсальный

Производитель: «Медерен-Неотек Лимитед», Mederen
Neotech Ltd. Адрес: ул. Харакевет, д. 58, г. Тель-Авив-
Яффа, 6777016, Израиль, info@mederen.com. Завер-
шитель: «Нинбо Трайдинг Ко. Лтд.» Ningbo
Gmetsan Trading Co., Ltd. Адрес: Блок B3, Здание 12, №
818, Цзинь Род, Ханбо, 6777016, Китай. Уполномоченная
организация по вопросам качества: ООО «АльфаДокс»,
197229, г. Санкт-Петербург, Литейный пр., д. 113, лит. А,
оф. 2, тел. +7 (812) 627-21-41, info@alfadoks.ru



№1
Qty : 1 pcs
Кол-во : 1 шт.

0615-M530-01
12233
2017-02
2022-02



Рисунок 6 - Маркировка индивидуальной упаковки коннекторов, на примере индивидуальной упаковки коннектора одноразового медицинского универсального, № 1

12.2 На индивидуальную упаковку коннекторов нанесена следующая маркировка:

- наименование изделия;
- адрес и наименование производителя и изготовителя (обозначено соответствующим символом);
- сведения об уполномоченном представителе;
- код партии (обозначено соответствующим символом);
- номер по каталогу (обозначено соответствующим символом);
- размер изделия;
- количество изделий в упаковке;
- дата изготовления (обозначено соответствующим символом);
- дата истечения срока годности (обозначено символом «Использовать до ...»);
- информация об отсутствии токсичности (обозначено соответствующим символом);
- сведения о стерильности и методе стерилизации (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о запрете повторной стерилизации (обозначено соответствующим символом);

- предупреждение о запрете на повторное применение (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о запрете использования при повреждении упаковки (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о необходимости обратиться к инструкции по применению (обозначено соответствующим символом);
- сведения о температурном диапазоне хранения (обозначено соответствующим символом);
- сведения о воздействии солнечного света (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о необходимости беречь от влаги (обозначено соответствующим символом);
- сведения о содержании латекса (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии при декларировании соответствия в системе ГОСТ Р (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии директивам Европейского Союза (обозначено соответствующим символом);
- номер и дата регистрационного удостоверения.

На групповую упаковку коннекторов нанесена следующая маркировка:

- наименование изделия;
- адрес и наименование производителя и изготовителя (обозначено соответствующим символом);
- сведения об уполномоченном представителе;
- код партии (обозначено соответствующим символом);
- номер по каталогу (обозначено соответствующим символом);
- размер изделия;
- количество изделий в упаковке;
- дата изготовления (обозначено соответствующим символом);
- дата истечения срока годности (обозначено символом «Использовать до ...»);
- информация об отсутствии токсичности (обозначено соответствующим символом);
- сведения о стерильности и методе стерилизации (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о запрете повторной стерилизации (обозначено соответствующим символом);

- предупреждение о запрете на повторное применение (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о необходимости обратиться к инструкции по применению (обозначено соответствующим символом);
- сведения о температурном диапазоне хранения (обозначено соответствующим символом);
- сведения о воздействии солнечного света (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о необходимости беречь от влаги (обозначено соответствующим символом);
- сведения о содержании латекса (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии при декларировании соответствия в системе ГОСТ Р (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии директивам Европейского Союза (обозначено соответствующим символом);
- номер и дата регистрационного удостоверения.

На транспортную упаковку коннекторов следующая маркировка:

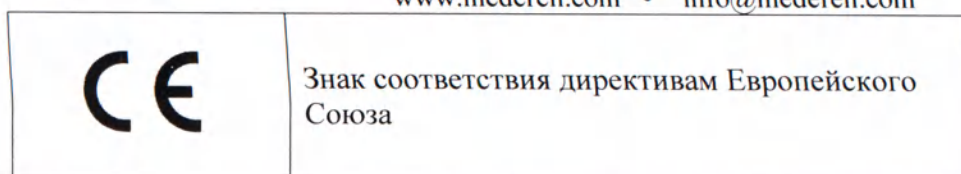
- наименование изделия;
- адрес и наименование производителя и изготовителя (обозначено соответствующим символом);
- сведения об уполномоченном представителе;
- код партии (обозначено соответствующим символом);
- номер по каталогу (обозначено соответствующим символом);
- размер изделия;
- количество изделий в упаковке;
- дата изготовления (обозначено соответствующим символом);
- дата истечения срока годности (обозначено символом «Использовать до ...»);
- информация об отсутствии токсичности (обозначено соответствующим символом);
- сведения о стерильности и методе стерилизации (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о запрете повторной стерилизации (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о запрете на повторное применение (обозначено соответствующим символом);

- предупреждение о необходимости обратиться к инструкции по применению (обозначено соответствующим символом);
- сведения о температурном диапазоне хранения (обозначено соответствующим символом);
- сведения о воздействии солнечного света (обозначено соответствующим символом);
- предупреждение о необходимости беречь от влаги (обозначено соответствующим символом);
- сведения о содержании латекса (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии при декларировании соответствия в системе ГОСТ Р (обозначено соответствующим символом);
- информация о соответствии директивам Европейского Союза (обозначено соответствующим символом);
- номер и дата регистрационного удостоверения.

На упаковку нанесены следующие манипуляционные символы:

Символ	Обозначение
	Использовать до ...
	Дата изготовления
	Код партии
	Номер по каталогу
	Не стерилизовать повторно
	Сведения о изготовителе
	Запрет на повторное применение

	Не использовать при повреждении упаковки
	Стерилизация оксидом этилена
	Не токсично
	Обратитесь к инструкции по применению
	Не допускать воздействия солнечного света
	Беречь от влаги
	Температурный диапазон
	Не содержит натуральный латекс
	Знак соответствия при декларировании соответствия в системе ГОСТ Р



13 Условия эксплуатации

Коннекторы применяются в помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от минус 18°C до плюс 50 °C;
- относительная влажность воздуха: 35-85%;
- атмосферное давление: 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

14 Транспортирование

Упакованные коннекторы транспортируют всеми видами закрытых транспортных средств, в соответствии с правилами перевозок грузов, действующими на данном виде транспорта.

Транспортируются коннекторы в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от минус 5 до плюс 50 °C;
- относительная влажность воздуха: 25-95%;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

15 Хранение

Хранение коннекторов осуществляется в закрытых отапливаемых помещениях в следующих климатических условиях:

- температура воздуха: от плюс 5 до плюс 35 °C;
- относительная влажность воздуха: 35-85%;
- атмосферное давление 84,0-106,7 кПа (630-800 мм рт. ст.).

Хранение коннекторов должно осуществляться вдали от нагревательных приборов, в защищенном от солнца месте.

Срок хранения – 5 лет.

16 Гарантийные обязательства

Производитель гарантирует соответствие изделия заявленным в документации показателям качества и характеристикам при соблюдении правил транспортирования и хранения в течение всего срока годности.

Производитель не несет ответственности за случайные или косвенные убытки, ущерб или расходы, прямо или косвенно связанные с использованием данных изделий; не несет ответственности в отношении изделий, подвергаемых повторной обработке или стерилизации, используемых повторно, подвергаемых воздействию климатических и механических факторов при транспортировании и хранении, отличных от указанных в документации производителя, и не дает



Mederen Neotech Ltd.

Address: Harakevet St. 58, Tel Aviv-Jaffa, Israel, postal Code: 6777016

Corporation number: 515505329

www.mederen.com • info@mederen.com

никаких гарантий, явных или подразумеваемых, включая, помимо всего прочего, гарантии коммерческого качества и пригодность для использования по назначению в отношении таких изделий.

Срок годности изделий – 5 лет.

17 Порядок осуществления утилизации и уничтожения медицинского изделия

При истечении срока годности и/или нарушения целостности герметичной упаковки изделие относится к классу А и утилизируется как эпидемиологически безопасные отходы, по составу приближенных к твердым бытовым отходам, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

После применения изделие по назначению, оно относится к классу Б и утилизируется как эпидемиологически опасные (потенциально инфицированные) отходы, в соответствии с правилами, действующими в стране применения на момент утилизации.

18 Контактная информация

В случае возникновения вопросов, связанных с применением изделия, а также при возникновении претензий к производителю, потребитель может обратиться по указанному адресу:

Уполномоченная организация по вопросам качества:

ООО «АЛЬФАМЕДЭКС»

197229, город Санкт-Петербург, Проспект Лахтинский, дом 113, корпус ЛИТЕР А, офис 2

Тел. +7 812 627 21 41, e-mail: info@alfamedex.ru



Перевод с английского языка на русский язык

№ 1669

УДОСТОВЕРЕНИЕ ПОДПИСИ ЛИЦА, ПОДПИСЫВАЮЩЕГОСЯ ОТ ИМЕНИ
ЮРИДИЧЕСКОГО ЛИЦА

Я, нижеподписавшийся **Джеффри Коэн**, нотариус, находящийся по адресу, 9 Ахад Хаам Стрит, Тель-Авив, настоящим удостоверяю, что 16.08.2018 года ко мне в мою контору явился г-н **Александр Чертков**, личность которого была подтверждена путем предъявления его удостоверения личности гражданина Израиля № 317543213, выданного в г. Афула 07.06.2012, и который по собственной воле подписал прилагаемый документ, отмеченный буквой «А» от имени компании «**Медерен Неотех Лимитед**», израильской корпорации;

В УДОСТОВЕРЕНИЕ ВЫШЕИЗЛОЖЕННОГО, настоящим я удостоверяю подпись г-на **Александра Черткова** и подтверждаю его право на подписание, путем скрепления данного документа моей подписью и печатью 16.08.2018

Сбор за удостоверение: 170 израильских шекелей (включая НДС)

/Подпись/

Печать нотариуса

ПЕЧАТЬ: ДЖЕФФРИ КОЭН * НОТАРИУС

ПЕЧАТЬ: ДЖЕФФРИ КОЭН * НОТАРИУС

ПЕЧАТЬ: ДЖЕФФРИ КОЭН * НОТАРИУС

На каждой странице сверху:

МЕДЕРЕН НЕОТЕХ ЛТД. (MEDEREN NEOTECH LTD.)

Адрес: ул. Харакевет, д. 58, Тель-Авив, Яффа, Израиль, почтовый индекс: 6777016

Корпорация номер: 515505329

www.mederen.com info@mederen.com

УТВЕРЖДЕНО
Медерен Неотех Лимитед
/подпись/

Штамп: Медерен Неотех Лтд. (Mederen Neotech Ltd.) * 515505329

Инструкция по применению

Коннекторы одноразовые медицинские универсальные

MEDEREN

Версия 2

/документ представлен на русском языке, в переводе не нуждается/

ПЕЧАТЬ: ДЖЕФФРИ КОЭН * НОТАРИУС

Я, дипломированный переводчик **Титова Елена Константиновна**, владеющая русским и английским языками, подтверждаю, что выполненный мною перевод приложенного документа является правильным, точным и полным.

Переводчик: *Титова Елена Константиновна* 

Санкт-Петербург, Российская Федерация,

Семнадцатого августа две тысячи восемнадцатого года.

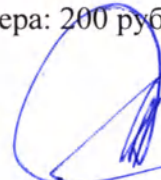
Я, Демидова Нина Анатольевна, нотариус нотариального округа Санкт-Петербург, свидетельствую подлинность подписи переводчика **Титовой Елены Константиновны**.

Подпись сделана в моем присутствии. Личность подписавшего документ установлена.

Зарегистрировано в реестре: № *47/22-И/48-2018-10-1182*

Взыскано государственной пошлины (по тарифу): 100 руб. 00 коп.

Уплачено за оказание услуг правового и технического характера: 200 руб. 00 коп.



Н.А.Демидова



Итого в настоящем документе

22 (двадцать два) лист а

Нотариус

Демидова Н.А.

